```
07352856
WPI Acc No: 1987-349862/198750
Related WPI Acc No: 1994-150422; 1995-013478
XRAM Acc No: C87-149411
XRPX Acc No: N87-262290
  Resist compsn. for circuit board and IC prodn. etc. - comprises polymer
  soluble in water or base acid labile cpd. as dissolution inhibitor and
  aryl onium salt
Patent Assignee: MICROSI INC (MICR-N); GENERAL ELECTRIC CO (GENE )
Inventor: CRIVELLO J V; LEE J L; OBRIEN M J; O'BRIEN M J
Number of Countries: 008 Number of Patents: 009
Patent Family:
Patent No
              Kind
                      Date
                              Applicat No
                                              Kind
                                                     Date
                                                              Week
                    19871216
                                                   19870603
EP 249139
                              EP 87108037
                                               Α
                                                             198750
               Α
                              JP 87145454
                                                   19870612
JP 63027829
                    19880205
                                                             198811
                                               A
               Α
EP 249139
               B1
                    19940727
                              EP 87108037
                                                   19870603
                                                             199429
                                               A
DE 3750275
                    19940901
                                                             199434
               G
                              DE 3750275
                                               Α
                                                   19870603
                              EP 87108037
                                               Α
                                                   19870603
               C
                    19940927
                              CA 561112
CA 1332119
                                               Α
                                                   19880310
                                                             199439
IE 64507
               В
                    19950823
                              IE 871053
                                               Α
                                                   19870423
                                                             199542
KR 9507226
               B1
                    19950704
                              KR 875909
                                               Α
                                                   19870611
                                                             199715
JP 2714378
               B2
                    19980216
                              JP 87145454
                                               Α
                                                   19870612
                                                             199812
EP 249139
               B2
                    19980311
                              EP 87108037
                                               Α
                                                   19870603
                                                             199814
Priority Applications (No Type Date): US 86873914 A 19860613; CA 561112 A
  19880310
Patent Details:
Patent No Kind Lan Pg
                          Main IPC
                                       Filing Notes
EP 249139
              A E 20
   Designated States (Regional): FR GB NL 249139 B1 E 12 G03F-007/004
   249139
   Designated States (Regional): DE FR GB NL
                        GO3F-007/004 Based on patent EP 249139
DE 3750275
JP 2714378
              B2
                     10 G03F-007/039 Previous Publ. patent JP 63027829
               B2 E 11 G03F-007/004
EP 249139
   Designated States (Regional): DE FR GB NL
                        G03F-007/004
CA 1332119
                        G03F-007/004
IE 64507
               В
                        G03F-007/004
KR 9507226
               B1
Designated States (Regional): DE; FR; GB; NL
Abstract (Basic): EP 249139 A
        A resist compsn. comprises 100 wt. pts. organic solvent and 5-85
    wt. pts. solids. The solids comprise 100 wt. pts. of an organic polymer
    of M. wt. 200-20000 which is soluble in water or ags. base, 5-100 pts.
    wt. of a cpd. (1) substd. by an acid labile gp. and an alyl onium salt.
     (I) is insoluble in water or ags. base and has a boiling point of at
    least 100 deg.C and acts as a dissolution inhibitor.
          The polymer is a novolak resin. (1) is a t-butyl ester, eg. an
    aryl t-butyl carbonate. The onium salt is a sulphonium or iodonium
    salt.
          USE/ADVANTAGE - The compsn. is sensitive to electron beam, X-ray
    and U.V. radiation of 600-200 nm and is applied to silicon wafers or
    copper clad laminates in the production of circuit rs boards,
    integrated circuits and multilayers resist structures.
        Dwg. 0/0
```

# ⑬日本国特許庁(JP)

## ① 特許出願公開

# @ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63-27829

(a) Int.Cl.4 G 03 C 1/00 1/72 G 03 F 9/00 織別記号 303 353 庁内整理番号

❸公開 昭和63年(1988)2月5日

7267-2H 8205-2H B-7124-2H

7124-2H 審査請求 未請求 発明の数 3 (全9頁)

**夕発明の名称** レジスト組成物およびその使用

**の特 顧 昭62-145454** 

**知出 額 昭62(1987)6月12日** 

優先権主張

到1986年6月13日發米国(US)到873914

砂発 明 者

ジエームズ・ピンセン

アメリカ合衆国、ニユーヨーク州、クリフトン・パーク、

②発 明 者

砂代 理 人

砂発

明者

ト・クリベロ マイケル・ジョセフ・ カールトン・ロード、756番 アメリカ合衆国、ニユーヨーク州、アルバニイ、ジョリア

オブライエン

ン・ナンバー3、ジョンストン・ロード、40番 アメリカ合衆国、ニユーヨーク州、スケネクタディ、リバ

ー・ロード、2456番

①出 顔 人 ゼネラル・エレ

ゼネラル・エレクトリ ツク・カンパニイ

ジュリア・ラム・リー

アメリカ合衆国、12305、ニユーヨーク州、スケネクタディ、リバーロード、1番

弁理士 生沼 徳二

1. 発明の名称

レジスト組成物およびその使用

- 2. 特許請求の範囲
  - (1) (A) 有機溶媒 1.00 重量部、ならびに、(B) (i) 平均分子量が200~20.000であり水または水性塩基に可溶性の有機ポリマー100重量部、
    - (§) 水または水性塩基に不溶性で沸点が少なくとも100℃の、(|)用の排解禁止剤である、酸に不安定な基で散換された単純な化合物5~100質量部、および
      - (ii)有効量のアリールオニウム

塩

からなる固形分5~85重量部

からなるレジスト組成物。

(2) 有機ポリマーがノボラック樹脂であることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。

- (3)酸に対して不安定な基で置換された溶解 禁止剤が単純な化合物の第三級プチルエステルで あることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記 載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (4) アリールオニウム塩がスルホニウム塩で あることを特徴とする特許精衣の範囲第1項に記 級のスピンまたは前液注型可能な組成物。
- (5) アリールオニウム塩がヨードニウム塩で あることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記 数のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (6) 光増感剤を含有することを特徴とする特許 許額求の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液注 型可能な組成物。
- (7) 格解禁止剤がアリール t ープチルエーテルであることを特徴とする特許額求の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (8) 溶解禁止剤がアリール ( ~ プチルカーポ ネートであることを特徴とする特許額求の範囲第 1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
  - (9) オニウム塩がヘキサフルオロアンチモン

酸トリフェニルスルホニウムであることを特徴と する特許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは 溶液注型可能な組成物。

- (10)オニウム塩がヘキサフルオロリン酸ジフェニルー 4ーチオフェノキシフェニルスルホニウムであることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液性型可能な組成物。
- (11) オニウム塩がヘキサフルオロリン酸 4 -メトキシフェニルフェニルヨードニウムである ことを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載の スピンまたは溶液注塑可能な組成物。
- (12) オニウム塩がトリフルオロメタンスルホン酸 4 メトキシフェニルフェニルロードニウムであることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (13)パターン化されたレジスト基板複合体 の製造方法であって、
- (1) 基板をレジスト組成物で処理してレジスト - 基板複合体を作成し、
- (Ⅱ) レジストー基板複合体を約35℃~180

での範囲の温度にベーキングし、

- (司) 適用されたレジストをパターン化された様 式で風射し、
- (N) 風射されたレジストを約35℃~185℃ の範囲の温度に加熱し、
- (v) 取射されたレジストを現像してパターン化されたレジスト基板複合体を生成せしめる ことからなっており、

レジスト組成物が下記の成分からなる方法:

- (A) 有機溶媒100重量部、ならびに、
- (B) (a) 平均分子量が200~20,000 であり水または水性塩基に可溶性の有機ポリマー 1.00 質量部、
- (b) 水または水性塩基に不熔性で沸点が少なくとも100℃の、(a) 用の溶解禁止剤である、酸に不安定な基で屋頂された単純な化合物5~100重量部、および
- (c) 有効量のアリールオニウム塩からなる間形分5~85重量部。
  - (14)特許請求の範囲第13項に記載の方法

によって製造された、 基板とレジスト組成物から なる複合体。

- (15)基板がシリコンウェハであることを特徴とする特許請求の範囲第14項に記載の複合体。
- (16) 基板が銅ークラッド殺暦体であること を特徴とする特許請求の範囲第14項に記載の復 合体。
- 3. 発明の詳細な説明

# 発明の背景

本発明以前には、トンプソン(Thompson)らによって1983年アメリカ化学会(American Chemic al Society)、ACS第219シンポジウム(ACS Symposium Series 219)、第111頁、「マイクロリングラフィー入門(Introduction to Microl Ithography)」に示されているように、溶解禁止に基づくノポラックをベースとするポジ型レジストは一般に、特薄な水性塩基による現像に対してノボラック切断を不溶性にするための溶解禁止剤として関換1、2-ジアゾナフトキノン関を利用していた。これらジアゾナフトキノンは取射の際

に転位を受け、レジストの館光した部分は稀薄水性塩基に対して可溶性になる。これらのホトレジストは広く使われているが通常はジアソナフトキノンに特有の吸収に基づく366ヵmより長い近紫外(UV)に限られている。

イトー(Ito)らの米国特許第4、491、62 8号に教示されているように、光開始剤としてジアリールヨードニウム塩類またはトリアリールスルホニウム塩類を用いるとその結果として遠びV領域(200~300nm)で使用することができるポジおよびネガ型で作動するレジスト組成物が得られる。これらの光開始剤は不安定な懸型(ペンダント)基が経返して存在するピニル系ポリマーと共に使われる。これらのピニル系ポリマーと共に使われる。これらのピニル系ポリマーは酸分解を受けてこれら前駆体とは溶解性が非常に異なる生成物を生成する。

イトー(110) らのレジスト組成物を用いると有効な結果が達成されうるが、これらのピニル系ポリマーおよびそれらの酸に不安定な置換されたモノマー性前駆体は市販されていない。さらに、ア

# 特別昭63-27829(3)

リールオニウム塩を使用している結果正常な操作 条件下で露光した際過剰に架橋が生ずるため、得 られたホトレジストの性能が扱われることがある。 時には、ホトレジスト組成物中に安定剤を混入す ることによって、改良された結果が得られること がある。

水性塩基に可溶性の有機ポリマー(以後単に「ポ リマー」という) のいくつかとしては、たとえば、 フェノールノポラック樹脂、クレゾールノポラッ ク樹脂、クロロフェノールノボラック樹脂、メラ ミンーホルムアルデヒド樹脂、水溶性デンブン、 セルロースポリマー(たとえば、カルポキシメチ ルヒドロキシエチルセルロース、プロポキシル化 セルロース)、ポリアクリルアミド、ポリー2-ヒドロキシエチルメタクリレート、ポリメチルピ ニルエーテル、ポリエチレンオキシド、4-ヒド ロキシフェニルマレイミドと、スチレン、スチル ベン、ピニルエーテル類および4~ヒドロキシス チレンの中から選択されたものとのコポリマー、 ならびにポリー4ーピニルフェノール、ポリー4 ーヒドロキシーαーメチルスチレン、ポリアクリ ルアクリル酸およびポリメタクリル酸のようなポ リマーがある。

本発明を実施する際に、水または水性塩基可溶性レジストを製造するのに使用することができる 酸不安定性基で篦換した単純な化合物、すなわち 節出されたホトレジスト領域が可溶化される。

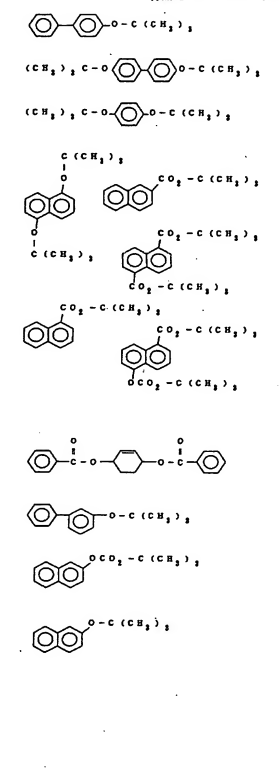
#### 発明の築述

本発明によって、水または水性塩基 (塩基性水 溶液) に可溶なレジストを得るのに有用なレジス ト組成物が提供される。この組成物は、重量で、 次の割合の成分からなる。

- (A) 有機溶媒100部、ならびに、
- (B)且量で、
  - (1) 平均分子量 (MW) が200~20, 000であり、水または水性塩基に可溶 性の有機ポリマー100部、
  - (2)水または水性塩基に不溶性でありかつ溶点が少なくとも100℃であり、(1)用の溶解禁止剤である、酸に対して不安定な基で医療された単純な化合物5~100部、および
- (3) 有効量のアリールオニウム塩 からなる固形分5~85部。

本発明の実施に数し上記の所望のレジスト組成 物を調製するのに利用することができる水または

常解禁止剤(以後単に「禁止剤」という)の中に は、たとえばつぎに挙げるものがある。



# 特別昭63-27829(5)

本発明の禁止剤は分子量が約1000未満のも のが打ましい。それらは酸に対して不安定な懸型 基をもっており、その懸垂基はカルポン酸の t e rtープチルエステルおよびフェノール類のte 1 t - プチルカーポネートが好ましい。さらにこ れらの酸に不安定な基はトリチル、ペンジル、ペ ンズヒドリルおよび上記の禁止剤中に例示した体 節基であってもよい。たとえば、トリアリールス ルホニウム塩、ジアリールクロロニウム塩、ジア リールプロモニウム塩、トリアリールセレノニウ ム塩、チオピリリウム塩、キサンチリウム塩、イ ミダソリウム塩、ジアルキルフェナシルスルホニ ウム塩、ジアルキルヒドロキシフェニルスルホニ ウム塩、フェロセニウム塩、ジアソニウム塩、ト リアリールスルホオキソニウム塩、ジアリールヨ ードオキソニウム塩、フェナシルトリアリールホ スポニウム塩、フェナシルトリアルキルアンモニ ウム塩、フェナシルピリジニウム塩がある。その 他の例はチンペ(H.-J. Timpe) およびパウマン(H . Baumann)によって接着(Adhesion), 9, 9 (1

984) に、またクリベロ(Crivello)によって米 国特許却4.058,440号、第4,058. 401号、第4,059,055号および第4, 151,175号(これらは本発明と同じ超受人 に譲渡されており、引用によって本明細書中に含 まれるものとする)に挙げられている。

次に別のオニウム塩のいくつかの例を挙げる。

$$\frac{E}{E}$$
,  $\frac{1}{N}$   $\frac{1$ 

レングリコール、プロピレングリコール、酢酸ア ミルおよび酢酸プチルがある。

さらに本発明は、基板上にパクーン化されたレ ジストを製造する方法を提供する。この方法は、

- (1) 基板を本発明のレジスト組成物で処理、すなわちスピン塗布、暗線、溶液注型、または浸渍 塗布してレジストー基板複合体を作成し、
- (2) このレジストー基板複合体を約35℃~1 80℃の範囲の温度にベーキングし、 .
- (3) 適用 (塩布) されたレジストをパターン化 された様式で風射し、
- (4) 照射されたレジストを約35℃~185℃ の範囲の温度に加熱し、
- (5) 照射されたレジストを現像してパターン化 されたレジスト基板複合体を生成せしめる ことからなる。

レジストー基板複合体を製造するために本発明 の方法を実施する際に処理することができる基板 の中には用ークラッド (被覆) 校暦体、シリコン (ケイ素) ウェハ、二酸化ケイ素ウェハ、アルミ 本免明の組成物は、有機溶媒、ポリマー、禁止 剤、および取射によって分解しうる開始剤をブレ ンドすることによって製造することができる。

このレジスト組成物を製造する際、各種の成分の添加順序は特に重要ではない。ポリマー100部につき禁止剤を約5~約100部、開始剤を約0.5~約25部用いると有効な結果が得られることが判別している。好ましい場合として、ポリマー100部に対して開始剤を5~70部、かつポリマー100部に対して開始剤を1~20部使用することができる。

ここで有機溶媒という用語には、本発明を実施する際にレジスト組成物の製造に使用することができる有機溶媒またはそのような有機溶媒の混合物が含まれ、たとえば1、2-ジメトキシエタン、ジ(2-メトキシエチル)エーテル、酢酸1-メトキシー2-プロピル、クロロベンゼン、1、1、2、2-テトラクロロエタン、酢酸1-メトキシー2-エチル、ジオキサン、メチルイソプチルケトン、シクロへキサノン、n-ブタノール、エチ

ニウムおよびヒ化ガリウムがある。

本発明の方法を実施する際に用いることができる現象剤の例としては塩基水溶液、たとえばNaOH、KOHおよび水酸化テトラブチルアンモニウムの水溶液がある。典型的な現象液は、米国メイン州(Haina)、ニュートン社(Nevton)製のシップレー(Shipley)、米国ロードアイランド州(Rhodo Island)、イースト・プロビデンス社(East Providence) 製のフント(Hunt)、および米田コキティカット州(Connecticut)、フリングフォード社(Vallingford) 製のKTIである。

きらに、上記のオニウム塩すなわち関始剤は、 所定の被長の光の吸収をよくするため、またはオ ニウム塩を吸収のないスペクトル領域に増感する ため、各種の光増越剤と組合せて使用することが できるということが見出されている。上記の開始 剤またはそれらの混合物と組合せて用いることが できる典型的な増越剤としては、たとえばベンソ フェノン、2ークロロチオキサントン、アントワ ン、9ーエトキシアントラセン、アントラセン、 ピレン、ベリレン、フェノチアジン、ベンジル、アクリジンオレンジ、ベンソフラピン、セトフラピン一丁、アントラキノン、 9 , 10 ージフェニルアントラセン、 9 ーフルオレノン、ベンソフェノン、およびコロネンがある。

また、上記の地感剤を本発明の実施の際に用い られる開始剤と和合せて使用して電子ピームおよ びX換照射下ならびに可視光またはUVの照射下 でのホトレジストの応答を修正することもできる。

本発明のレジスト組成物の考えられる応用例のいくつかとしては、たとえば回路板、鉄積回路、たとえばボリメチルメタクリレートと組合せた多層レジスト構造体などがある。本発明のレジスト組成物中には、流動調節剤、炎面活性剤、反射防止染料および湿潤剤を用いることもできる。

当業者がより容易に本発明を実施できるように 以下に実施例を例示して説明する。しかし本発明 はこれらの実施例に限定されることはない。 
郎と あるのはすべて低量部である。

フェノール樹脂	_			
メタークレゾールノボラック	1	:	1	
ポリピニルフェノール	5	:	1	(接流)
tープチルフェノール				
ノポラック	5	:	1	(没读)

これらのレジストを現象したところ、 $2 \sim 3$ .  $5 \mu$  mの象が解象できた。

## 実施例 2

以下のようにして禁止剤のtープチルナフタレン-2-カルポキシレートを製造した。

2ーナフトエ酸 5 1. 5 g (0. 3 モル) とチオニルクロライド 1 2 0 mlの混合物を 1 時間 忌欲した。過剰のチオニルクロライドを除去した。得られた固体をテトラヒドロフラン 1 5 0 m L に溶かし、カリウム t ープトキシド 4 0 g (0. 3 5 モル)を増立しながら加えた。この添加が完了した後反応混合物を 4 時間 2 液し、冷却し、次いで水中に注いだ。得られた固体を透過して災め、水

## 实施例 1

市販の各種フェノール樹脂 (分子量約1.00 0) 1. 5 g 、 ジー t - プチルテレフタレート O. 5 g、 ジフェニルー 4 - チオフェノキシフェニル スルホニウムヘキサフルオロホスフェート0.1 8、および1ーメトキシー2ープロピルアセチー ト6mLを使用してホトレジスト組成物を製造し た。これら各種のホトレジスト組成物を、予めへ キサメチルジシラザンで処理しておいたシリコン ウェハの上にスピンコートした。処理したウェハ を90℃で1/2時間ペーキングした。次にこれ らのウェハを路光して像を形成する照射は、サス (Sues) M A 5 6 接触/近接プリンターを 3 1 3 n mの近接モードで作動させ、路出時間は10~4 O秒、強度は4.5mW/cdとして行なった。路 光後ウェハを強制空気オープン中で50秒間11 0~130℃に加熱し、次に水とKT1351項 像剤の混合物を用いて現像した。使用した市販の 「フェノール樹脂」と、現像液混合物および現象 法を次に示す。

で洗い、試圧下で乾燥した。この生成物をnーへキサンで再結晶すると融点が 8 8 ~ 9 0 ℃の結晶性の固体が得られた。この製法による生成物は t ープチルナフタレンー 2 ーカルボキシレートであり、これは 6 8 %の収率で得られた。

実施例1の手順に従い、メタークレゾールノボ タック樹脂1.5 g、tープチルナフタレンー2ーカルボキシレート0.5 g、ジフェニルー4ーチオフェノキシフェニルスルホニウムへキサフルオロホスフェート0.1 g、および1ーメトキシー2ープロピルアセテート6mLを使用してホトレジスト組成物を製造した。実施例1の手順に従って作成した被狙シリコンウェハを、取射時間を15~40秒として像が形成するようにUV光で 話光すると、解像度が3.5 μmと良好な、優れたポジ型の像が得られた。

## 皮胎例 3

市販のメタークレゾールノボラック以脂をジーt - ブチルテレフタレートまたは t - ブチルナフ

## 特開昭63-27829(8)

タレン-2-カルボキシレートと共に用いて別のホトレジスト組成物を製造した。ジーtープチルテレフタレート溶解禁止剤を用いてホトレジストを製造する際には、メタークレゾールノボラック以所1.5g、禁止剤0.5g、4-メトキシフェニルフェニルヨードニウムトリフルオロメチルスルホネート0.1g、および光増感剤として9-フルオレノン0.03gを使用した。

tープチルナフタレン-2-カルボキシレートを用いたホトレジストを、メタークレゾールノボラック樹脂 1.5 g、 禁止剤 0.5 g、 4-メトキシフェニルフェニルヨードニウムトリフルオロメチルスルホネート 0.1 g、光増感剤としてのペリレン 0.01g、および1-メトキシ-2-プロビルアセテート6 m L と組合せた。

上記のホトレジスト組成物を実施例1の手順に 従ってシリコンウェハ上にスピンコートした。ジ - t - プチルテレフタレート禁止剤と9-フルオ レノン光増感剤を含有するホトレジスト組成物は 313nmで5秒間照射し、t - プチルナフタレ

明気下でカリウム・・ブトキシド3.9 g (0.035 モル)を加えた。この起合物を5分間投持し、ジー・ブチルジカーボネート8.3 g (0.035 モル)を加えた。混合物を2時間投持した。次にこの混合物を氷水中に注ぎ、エチルアセテートで三回抽出した。一緒にした有機層を水で三回、次に飽和食塩水で洗剤した後無水硫酸ナトリウム上で乾燥した。次いで混合物をロータリーエバボレーターで濃縮した。結晶性の間体が行られ、これを石油エーテルで再結晶した後減圧下で乾燥した。融点が14~15 での1-ブチルナフチルカーボネートが収率55%で得られた。

実施例1の手類に従い、市阪のメタークレゾールノボラック樹脂1.2 g、 t ープチルー2ーナフチルカーボネート0.8 g、 ジフェニルー4ーチオフェノキシフェニルスルホニウムへキサフルオロホスフェート0.1 gおよび1ーメトキシー2ープロピルアセテート6 m L を用いてホトレジスト組成物を設立した。ウェハにスピンコートし、実施例1に記載したようにして20~40秒 応光

ン-2-カルボキシレートとペリレン増級剤を含有するホトレジスト組成物は365 nm (6.3 mW/cd) および405~436 nm (8.1 mW/cd) で5砂間照射した。使用した禁止剤、光増感剤および被長の組合せを次の表に示す。

禁止 剂	光增感剂	UV A (na)
ジーt-ブチル	8-フルオレノン	313-
テレフタレート		
1-ブチルナフタレ	ペリレン	405-488
ン-2-カルボキシ		385
レート		

上記の条件下KT 1 3 5 0 現像被中でレジスト を加工処理した。1 μmの像が解像できた。

#### 实施例 4

禁止剤のtープチルー2ーナフチルカーポネートを次の手順によって製造した。

2-ナフトール5g(0.35モル)をテトラ ヒドロフラン90mlに溶かした溶液に、窒素浮

し、125 でで30~60秒間ベーキングした。 ホトレジストをKT1351と水の1:2.5混合物中で1分間現象すると、くっきりした2μm のライン/スペースが得られた。

#### 尖范例 5

実施例1の手順に従い、m-クレゾールノポラック樹脂1.2 s、4-tープトキシーpーピフェニル0.8 s、ジフェニルー4ーチオフェノキシー1ーフェニルスルホニウムヘキサフルオロホスフェート0.1 sおよび1ーメトキシー2ープロピルアセテート6 m L を用いてホトレジスト組成物を製造した。被取したウェハを313 n mのUVに20~40秒間話光し、125℃で30~60秒間ペーキングし、KTI351と水の1:1 混合物に投資して、くっきりと解像された3μmのライン/スペースを何た。

#### 灾施例 5

市販のメタークルゾールノボラック樹脂1, 5

# 特開昭63-27829(日)

g、tープチルー1 Hーインデン-3-カルボキシレート500m、ジフェニルー4ーチオフェノキシフェニルスルホニウムへキサフルオロホスフェート100mおよび1ーメトキシー2ープロピルアセテート6mLを用いてホトレジスト組成物を製造した。このホトレジストを実施例1に記載したようにしてスピンコートし照射した。313nmで15~20秒間感射し、125でで30~60秒間ベーキングし、KT1351現像剤と水の1:1 締被中で1分間現像して、くっきりした2.5μmのライン/スペースを得た。

#### 灾脏例 7

市販のメタークレゾールノボラック、 t ープチルアダマンタンー1ーカルボキシレート、各種の関始剤、および1ーメトキシー2ープロピルアセテートを用いてホトレジスト組成物を製造した。これらのホトレジスト組成物のうちのあるものは、メタークレゾールノボラック1. 5 g 、t ープチルアダマンタンー1ーカルボキシレート500 mg、

## 爽遊例 9

実施例8のm-クレゾールノボラック問題3 g をメチルエチルケトン10mLに溶解した。 切られた溶液に、1-ブチル-2-ナフタレンカルボ

ジフェニルー 4 - チオフェノキシフェニルスルホ ニウムヘキサフルオロホスフェート100 mg、お よび1-メトキシー2-プロピルアセテート6m しを共にプレンドして作成じた。別のホトレジス トの図合では、メタークレゾールノボラック设施 を1. 5g、禁止剤を500㎏、4ーメトキシフ ェニル・ヨードニウムヘキサフルオロホスフェー トを110gおよび1-メトキシー2-プロピル アセテートを 6 m L 使用した。これら各種のホト レジスト組成物をすでに記載したようにしてシリ コンウェハに盤布し、5、22mW/dの弦皮で、 313 nmで10~15秒間、254 nmで2~ 3 砂筒武光して像を形成した。このレジストを実 施例1の手頭に従って加工した。スルホニウム含 有ホトレジストでは3μm、ヨードニウム含有ホ トレジストでは2. 5μmの解像度が得られた。

#### 実施例 8

mークレゾールノボラック樹脂 [シェネクタデ イー・ケミカルズ(Schenectady Chemicals) 製H

キシレートを1 s、ペリレンを0.02 g、および4-メトキシフェニルフェニルヨードニウムトリフルオロメタンスルホネートを0.2 g加えた。この混合物を鋼ークラッドエボキシーガラス回路板の上に燃布し、乾燥して溶剤を除去した。乾燥した回路板をマイラー(Mylar) 松脂製の写真せたのした回路板をマイラー(Mylar) 松脂製の写真せたのとで覆った。このネガを、800 Wで安定させたのE H-3 T 7 中圧水銀灯を用いて8インチの距離から30 秒間照射した。像形成の後回路板を100で3分間ペーキングし、KT!351と水の1:1 配合物中で現像した。次いで塩化ポニメの1:1 配合物中で現像した。次いで塩化ホニメケングしてマスクのくっきりしたポジ型像を得た。

上記の結果は本発明の実施の際に使用することができる非常に多くの変形のうちのほんの数例に関するだけであるが、本発明はこれらの実施例の 前に記載したずっと広範囲のポリマー、禁止剤お よび開始剤を使用することができるものである。